## (19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle Bureau international

#### (43) Date de la publication internationale 16 août 2001 (16.08.2001) PCT



# (10) Numéro de publication internationale

WO 01/58868 A1

(51) Classification internationale des brevets7: C07D 209/42, C07K 1/02

(21) Numéro de la demande internationale : PCT/FR01/01026

(22) Date de dépôt international; 5 avril 2001 (05.04.2001)

(25) Langue de dépôt :

(26) Langue de publication : français

(30) Données relatives à la priorité :

6 avril 2000 (06.04.2000) FR 00/04379

(71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US) : ADIR ET COMPAGNIE [FR/FR]; 1, rue Carle Hébert, F-92415 Courbevoie Cedex (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement) : LAN-GLOIS, Pascal [FR/FR]; 26, Les Bosquets, F-76210 Saint Eustache la Forêt (FR). TURBE, Hugues [FR/FR]; 181, rue Emile Eliot, F-76360 Villers-Ecalles (FR).

74) Représentant commun : ADIR ET COMPAGNIE: 1. rue Carle Hébert, F-92415 Courbevoie Cedex (FR).

(81) États désignés (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA. BB. BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR. HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.

(84) États désignés (régional) : brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet curasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SB, TR), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée:

français

avec rapport de recherche internationale

avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont recues

sur requête du déposant, avant l'expiration du délai mentionné à l'article 21.2)a)

En ce aui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

(54) Title: METHOD FOR SYNTHESIS OF PERINDOPRIL AND ITS PHARMACEUTICALLY ACCEPTABLE SALTS

(54) Titre: PROCEDE DE SYNTHESE DU PERINDOPRII. ET DE SES SELS PHARMACEUTIQUEMENT ACCEPTABLES

H WO 01/58868 AJ CO,H (D) Н

(57) Abstract: The invention concerns a method for synthesis of perindopril of formula (I) and its pharmaceutically acceptable salts.

(57) Abrégé: Procédé de synthèse industrielle du perindopril de formule (I) et de ses sels pharmaceutiquement acceptables.

10

15

20

PROCEDE DE SYNTHESE DU PERINDOPRIL ET DE SES SELS PHARMACEUTIQUEMENT ACCEPTABLES

La présente invention concerne un procédé de synthèse industrielle du perindopril de formule (I):

et de ses sels pharmaceutiquement acceptables.

Le perindopril, ainsi que ses sels pharmaceutiquement acceptables, et plus particulièrement son sel de tert-butylamine, possèdent des propriétés pharmacologiques intéressantes.

Leur principale propriété est d'inhiber l'enzyme de conversion de l'angiotensine I (ou kininase II), ce qui permet d'une part d'empêcher la transformation du décapeptide angiotensine I en octapeptide angiotensine II (vasoconstricteur), et d'autre part de prévenir la dégradation de la bradykinine (vasodilatateur) en peptide inactif.

Ces deux actions contribuent aux effets bénéfiques du perindopril dans les maladies cardiovasculaires, tout particulièrement l'hypertension artérielle et l'insuffisance cardiaque.

Le perindopril, sa préparation et son utilisation en thérapeutique ont été décrits dans le brevet européen EP 0 049 658.

Compte-tenu de l'intérêt pharmaceutique de ce composé, il était important de pouvoir y accéder avec un procédé de synthèse industrielle performant, facilement transposable à l'échelle industrielle, conduisant au perindopril avec un bon rendement, et surtout avec une excellente pureté.

Le brevet EP 0 308 341 décrit la synthèse industrielle du perindopril par couplage de l'ester benzylique de l'acide (28, 3a8, 7a8)-octahydroindole 2-carboxylique avec l'ester éthylique de la N-[(s)-1-carboxybutyl]-(s)-alanine, suivie de la déprotection du groupement carboxylique de l'hétérocycle par hydrogénation catalytique.

- 5 Ce procédé présente l'avantage de conduire au perindopril avec un bon rendement, à partir de matières premières dont la synthèse industrielle est décrite.
  - Cependant, la pureté du perindopril obtenu par ce procédé n'est pas satisfaisante, ce qui nécessite une étape de purification pour parvenir au perindopril avec une qualité permettant son emploi comme principe actif pharmaceutique.
- En effet, dans les conditions décrites dans ce brevet, le perindopril obtenu est contaminé dans des proportions importantes par les impuretés de formules (II) et (III):

La demanderesse a présentement mis au point un nouveau procédé de synthèse industrielle conduisant au perindopril avec une pureté qui est compatible avec son utilisation comme principe actif pharmaceutique, et dont les taux en impuretés de formules (II) et (III) sont respectivement inférieurs à 0,2 % et 0,1 %.

Plus spécifiquement, la présente invention concerne un procédé de synthèse industrielle du perindopril caractérisé en ce que l'on met en réaction l'ester benzylique de fommule (IV) :

dans laquelle Bn représente le groupement benzyle,

avec le composé de formule (V) :

5 dans l'acétate d'éthyle,

10

en présence d'une quantité de 1-hydroxybenzotriazole comprise entre 0,4 et 0,6 mole par mole de composé de formule (IV) utilisé et d'une quantité de dicyclohexylcarbodiimide comprise entre 1 et 1,2 mole par mole de composé de formule (IV) utilisé,

en l'absence de triéthylamine ou en présence d'une quantité de triéthylamine inférieure ou égale à 1 mole par mole de composé de formule (IV) utilisé, préférentiellement inférieure ou égale à 0,25 mole par mole de composé de formule (IV) utilisé,

à une température comprise entre 20 et 77°C,

pour conduire après isolement au composé de formule (VI) :

dans laquelle Bn représente le groupement benzyle,

dont on déprotège le groupement carboxylique de l'hétérocycle par hydrogénation catalytique, pour conduire au perindopril de formule (I),

5 et que l'on transforme, si on le souhaite, en un sel pharmaceutiquement acceptable tel que le sel de tert-butylamine.

Ce procédé est particulièrement intéressant pour les raisons suivantes :

- Le couplage en milieu alcalin de l'ester benzylique de formule (IV) avec le composé de formule (V) a été décrit dans le brevet EP 0 308 341.
- 10 Cependant, dans les conditions décrites (utilisation de 3 moles de composé de formule (V), 3 moles de triéthylamine, 3,8 moles de 1-hydroxybenzotriazole et 2,9 moles de dicyclohexylcarbodiimide par mole de composé de formule (IV) engagé), il se forme de nombreux produits secondaires.
- En particulier, le composé de formule (VI) obtenu contient dans des proportions importantes (5 à 15 %) les impuretés de formules (VII) et (VIII), qui lors de la débenzylation conduisent aux impuretés de formules (II) et (III).

10

20

- La demanderesse a trouvé que, de manière inattendue, la diminution, voire la suppression de la triéthylamine dans l'étape de couplage permettait de limiter le taux en impuretés de formules (VII) et (VIII) dans le composé de formule (VI) à moins de 1.5 %.
- L'hydrogénation catalytique du composé de formule (VI) ainsi obtenu conduit au perindopril avec une pureté bien meilleure, et notamment avec des taux en impuretés de formules (II) et (III) inférieurs respectivement à 0,2 % et 0,1 %.
- De plus, la diminution, dans l'étape de couplage, de la quantité en composé de formule (V), en 1-hydroxybenzotriazole et en dicyclohexylcarbodiimide, permettent d'obtenir un rendement aussi bon en composé de formule (VI) qu'avec des quantités de réactifs plus importantes, rendant ainsi le procédé beaucoup plus avantageux à l'échelle industrielle.

Les exemples ci-dessous illustrent l'invention, mais ne la limitent en aucune façon.

# Exemple 1: (2S, 3aS, 7aS)-1-{(2S)-2-{(1S)-1-(Ethoxycarbonyl)-butylamino}propionyl}-octahydro-1H-indole-2-carboxylate de benzyle:

Dans un réacteur sous agitation sont introduits 1 kg de paratoluènesulfonate de l'ester benzylique de l'acide (2S, 3aS, 7aS)-octahydroindole 2-carboxylique, 0,06 kg de triéthylamine, 4,6 l d'acétate d'éthyle puis, après 10 mn d'agitation à température ambiante, 0,52 kg de N-[(S)-carbéthoxy-1-butyl]-(S)-alanine, 0,15 kg de 1-hydroxybenzotriazole et

20

PCT/FR01/01026 -6-

0,5 kg de dicylohexylcarbodiimide. Le mélange hétérogène est ensuite porté à 30°C pendant 3h sous bonne agitation, puis il est refroidi à 0°C et filtré.

Le filtrat est ensuite lavé, puis évaporé à sec pour conduire au produit attendu avec un rendement de 92%

## 5 Exemple 2: Acide (2S, 3aS, 7aS)-1-{(2S)-2-[(1S)-1-(éthoxycarbonyl)-butylaminolpropionyl}-octahydro-1H-indole-2-carboxylique:

Le résidu obtenu dans le stade précédent (1 kg) est mis en solution dans 1 l de méthylcyclohexane et transféré dans un hydrogénateur, puis 0,13 kg de charbon palladié à 5% en suspension dans 0,4 l de méthylcyclohexane sont ajoutés, suivis de 3,2 l d'eau.

Le mélange est ensuite hydrogéné sous une pression de 0,5 bar, à une température comprise entre 15 et 30°C, jusqu'à absorption de la quantité théorique d'hydrogène.

Après filtration du catalyseur, la phase aqueuse du filtrat est lavée par du méthylcyclohexane, puis lyophilisée pour conduire au produit attendu avec un rendement de 94%.

# Exemple 3: Sel de tert-butylamine de l'acide (2S, 3aS, 7aS)-1-{(2S)-2-[(1S)-1-15 (éthoxycarbonyl)-butylamino]-propionyl}-octahydro-1H-indole-2carboxylique :

Le lyophilisat obtenu dans le stade précédent (1 kg) est mis en solution dans 14 l d'acétate d'éthyle, puis 0,2 kg de tert-butylamine et 2 l d'acétate d'éthyle sont ajoutés.

La suspension obtenue est ensuite portée au reflux jusqu'à dissolution totale, puis la solution obtenue est filtrée à chaud et refroidie sous agitation jusqu'à une température de 15-20°C.

Le précipité obtenu est alors filtré, réempâté à l'acétate d'éthyle, séché puis broyé pour conduire au produit attendu avec un rendement de 95%.

# REVENDICATIONS

1. Procédé de synthèse industrielle du perindopril de formule (I)

et de ses sels pharmaceutiquement acceptables, caractérisé en ce que l'on met en réaction

5 l'ester benzylique de formule (IV) :

dans laquelle Bn représente le groupement benzyle,

avec le composé de formule (V):

dans l'acétate d'éthyle.

en présence d'une quantité de 1-hydroxybenzotriazole comprise entre 0,4 et 0,6 mole par mole de composé de formule (IV) utilisé et d'une quantité de dicyclohexylcarbodiimide comprise entre 1 et 1,2 mole par mole de composé de formule (IV) utilisé.

5 en l'absence de triéthylamine ou cn présence d'une quantité de triéthylamine inférieure ou égale à 1 mole par mole de composé de formule (IV) utilisé,

à une température comprise entre 20 et 77°C,

pour conduire après isolement au composé de formule (VI) :

10 dans laquelle Bn représente le groupement benzyle,

15

dont on déprotège le groupement carboxylique de l'hétérocycle par hydrogénation catalytique, pour conduire au perindopril de formule (I), que l'on transforme, si on le souhaite, en un sel pharmaceutiquement acceptable.

- Procédé de synthèse selon la revendication 1 du perindopril sous sa forme de sel de tert-butylamine.
- Procédé de synthèse selon la revendication 1, caractérisé en ce que la réaction de couplage est effectuée en l'absence de triéthylamine.

10

- 4. Procédé de synthèse selon la revendication 1, caractérisé en ce que la réaction de couplage est effectuée en présence d'une quantité de triéthylamine inférieure ou égale à 1 mole par mole de composé de formule (IV) engagé.
- 5. Procédé de synthèse selon la revendication 4, caractérisé en ce que la réaction de couplage est effectuée en présence d'une quantité de triéthylamine inférieure ou égale à 0,25 mole par mole de composé de formule (IV) engagé.
  - 6. Procédé de synthèse selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisé en ce que le composé de formule (VI) est obtenu avec un taux en impuretés de formules (VII) et (VIII) qui est inférieur à 1,5 %.

7. Procédé de synthèse selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisé en ce que le perindopril est obtenu avec des taux en impuretés de formules (II) et (III) qui sont respectivement inférieurs à 0,2 % et 0,1 %.

## A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C07D209/42 C07K1/02

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

### B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7-C07D-C07K

Documentation searched other than minimum documentalion to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the International search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, BIOSIS, CHEM ABS Data

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.
Υ	EP 0 308 341 A (ADIR) 22 March 1989 (1989-03-22) cited in the application * exemple 1, stade 3; revendica 15, 16*	tions 1,	1-7
Y	VINCENT M ET AL: "SYNTHESIS AN INHIBITORY ACTIVITY OF THE STER OF PERINDOPRIL (S 9490) AND PER (S 9780)" DRUG DESIGN AND DISCOVERY,XX,HA ACADEMIC PUBLISHERS GMBH, vol. 9, no. 1, 1992, pages 11-2 XP000868676 ISSN: 1055-9612 * schema II; page 27 *	EOISOMERS INDOPRILATE RWOOD	1-7
X Furth	or documents are listed in the continuation of box C.	Patent lamily members are listed	In annex.
"A" docume consid "E" earlier of filing d "L" docume which it citation "O" docume other n "P" docume	nt which may throw doubts on priority claim(s) or is clied to establish the publication date of another or other special reason (as specified) int reterring to an oral disclosure, use, exhibition or	17 her document published after the sky of springer being and a few production of circle to understand the principle or the few production of the particular relevance; the circle to control to considered novel or crannol who course not particular relevance rela- ciona to the considered novel or crannol through an inventive step when the do- document is combined with one or ma- ments, such combination being obvious to document in combination being obvious in the art.	the application but soon underlying the latimed invention be considered to current is taken alone latimed invention rentifier step when the re other such docu- is to a person skilled
Date of the a	ctual completion of the international search	Date of mailing of the international sea	rch report
14	4 June 2001	22/06/2001	
	nalling address of the ISA European Palent Office, P.B. 5918 Palentigan 2 NL - 2260 HV Pilswilk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Frelon, D	

C.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Calegory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	EP 0 116 842 A (BOEHRINGER INGELHEIM KG ;BOEHRINGER INGELHEIM INT (DE)) 29 August 1984 (1984-08-29) page 6 -page 7	1-7
A	EP 0 049 658 A (ADIR) 14 April 1982 (1982-04-14) cited in the application * exemple 3, stade D; exemple 17 *	1-7
A	EP 0 309 324 A (ADIR) 29 March 1989 (1989-03-29) claim 17	1-7

PCT/FR 01/01026

in	normation on patent family me	embers	PCT/FR	01/01026
Patent document cited in search report	Publication date	Patent fa membe	amily r(6)	Publication date
EP 0308341 A	22-03-1989	FR 26 AT AU 22 CA 13 DE 38 DK 50 GR 30 1E 0 JP 18 JP 18 JP 50 NZ 2:	20709 A 559047 T 36288 A 36348 A 36348 A 361275 D 15188 A 01539 T 61453 B 10696 A 31914 C 43717 B 26224 A 8915 A	24-03-1989 15-12-1990 23-03-1989 18-07-1995 30-01-1996 24-01-1991 18-03-1989 23-11-1992 20-21-1-1994 27-04-1989 29-03-1994 02-07-1993 26-09-1990
		US 49	B8527 A,B 14214 A D6932 A	01-10-1988 03-04-1990 30-05-1989
EP 0116842 A	29-08-1984	AU 53 AU 232 CA 122 DK 2 ES 55 ES 856 FI 84 JP 591: NO 8 US 470 US 482 US 455 US 466	02125 A 67124 B 64584 A 43032 A 620784 A 620035 D 15518 A 10206 A,B, 89382 A 10212 A,B, 66129 A 166129 A 165511 A 163238 A 10439 A	26-07-1984 12-11-1987 26-07-1984 11-10-1988 23-07-1984 16-04-1985 16-09-1985 23-07-1984 23-08-1989 23-08-1989 26-11-1985 28-07-1987 25-09-1985
EP 0049658 A	14-04-1982	FR 250 AT	11469 A 13155 A 7910 T 12611 B 14981 A 11783 A 14201 D 14381 A,B, 15361 A 15599 D 15723 A 15723 A 15147 B 1821 B 1840 A 1875 B 1875 B 1876 B 1876 B 1876 B	09-04-1982 08-10-1982 15-06-1984 28-02-1985 08-04-1982 10-08-1983 19-07-1984 03-04-1982 30-04-1982 30-04-1982 12-07-1984 01-04-1987 30-06-1985 29-06-1989 27-11-1992 08-06-1982 24-10-1986 15-02-1994 03-02-1994 03-02-1994 01-01-1985

Patent document cited in search report  EP 0049658 A	Publication date	NO NZ OA PH PT SU US US US US	atent family nember(s) 813339 A, B, 198535 A 6914 A 17516 A 73755 A, B 1153827 A 4508729 A 4565819 A 4644008 A 4616029 A	Publication date  05-04-1982 28-09-1984 31-05-1983 13-09-1984 01-11-1981 30-04-1985 02-04-1985 21-01-1986 17-02-1987
EP 0049658 A		NZ OA PH PT SU US US US	198535 A 6914 A 17516 A 73755 A,B 1153827 A 4508729 A 4565819 A 4644008 A	28-09-1984 31-05-1983 13-09-1984 01-11-1981 30-04-1985 02-04-1985 21-01-1986 17-02-1987
		US	4616031 A 4616030 A	07-10-1986 07-10-1986 07-10-1986
EP 0309324 A	29-03-1989	FR AT DE DK ES GR HK IE JP JP JP JP JP JR AZ OA PT ZA	236681 A 8106844 A 262700 A 61567 T 2235688 A 3862006 D 515288 A 2034324 T 3001874 T 55196 A 60995 B 1110661 A 2009265 C 7025723 B 2524489 B 7206792 A 226222 A 8941 A 88530 A, B	30-09-1983 29-09-1982 29-09-1982 24-03-1989 15-03-1991 23-03-1989 18-04-1991 18-03-1989 01-04-1993 23-11-1992 03-04-1996 07-09-1994 27-04-1989 11-01-1996 22-03-1995 14-08-1995 26-06-1990 31-10-1988 01-10-1988

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 C07D209/42 C07K1/02

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)

CIB 7 CO7D CO7K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents retevent des domaines sur lesquets a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés) EPO-Internal, WPI Data, PAJ, BIOSIS, CHEM ABS Data

Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no, des revendications visées
Υ	EP 0 308 341 A (ADIR) 22 mars 1989 (1989-03-22) cité dans la demande * exemple 1, stade 3; revendications 1, 15, 16*	1-7
Y	VINCENT M ET AL: "SYNTHESIS AND ACE INHIBITORY ACTIVITY OF THE STEREDISOMERS OF PERINDOPRIL (S 9490) AND PERINDOPRILATE (S 9780)" DRUG DESIGN AND DISCOVERY, XX, HARWOOD ACADEMIC PUBLISHERS GMBH, vol. 9, no. 1, 1992, pages 11-28, XP000885876 ISSN: 1055-9612 * schema II; page 27 *	1-7
•	-/	j

X Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents Catégories spéciales de documents cités:

17º document ultérieur publié après la date de dépôt intomational ou la date de priorité et n'appartenement pas à t'étal de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la trisorite constituant la base de l'invention

"A" document définissani l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date

'X' document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme Impliquent une activité inventive par rapport au document considéré isolément

"L" document pouvant leter un doute sur une revendication de

priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une eutre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) \*O\* document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens

"Y" document particulièrement pertinent; l'inven fion revendiquée no peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cotte combinaison étant évidente pour une personne du métier

\*P\* document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée

\*&\* document qui fait partie de la même famille de brevets

Date à lequelle la recherche internationale a été effectivement achevée

Date d'expédition du présent rapport de recherche Internationale

# 14 juin 2001

22/06/2001

Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2

Fonctionnaire autorisé

NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

Frelon, D

O (autho) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	01/01026
	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indicationdes passages pertinents	no. des revendications visées
A	EP 0 116 842 A (BOEHRINGER INGELHEIM KG ;BOEHRINGER INGELHEIM INT (DE)) 29 août 1984 (1984-08-29) page 6 -page 7	1-7
A	EP 0 049 658 A (ADIR) 14 avril 1982 (1982-04-14) cité dans la demande * exemple 3, stade D; exemple 17 *	1-7
A	EP 0 309 324 A (ADIR) 29 mars 1989 (1989-03-29) revendication 17	1-7
		ì

		PCT/FR	01/01026
Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la familie de brevet(s)	Date de publication
EP 0308341 A	22-03-1989	FR 2620709 A AT 59047 T AU 2236288 A CA 1336348 A CA 1338015 A DE 3861275 D DK 515188 A GR 3001539 T IE 61453 B JP 1110696 A JP 1831914 C JP 5043717 B NZ 226224 A OA 8915 A PT 88827 A, B US 4914214 A ZA 8806932 A	24-03-1989 15-12-1990 23-03-1989 18-07-1995 30-01-1996 24-01-1991 18-03-1989 23-11-1992 02-11-1994 27-04-1989 29-03-1994 02-07-1993 26-09-1990 31-10-1989 01-10-1988 03-04-1990 30-05-1989
EP 0116842 A	29-08-1984	DE 3302125 A AU 567124 B AU 2364584 A CA 1243032 A DK 26784 A ES 529035 D ES 8505518 A FI 840206 A,B, JP 59139382 A NO 840212 A,B, US 4766129 A US 4826855 A US 4555511 A US 4683238 A ZA 8400439 A	26-07-1984 12-11-1987 26-07-1984 11-10-1988 23-07-1984 16-04-1985 16-09-1985 23-07-1984 10-08-1984 23-08-1984 23-08-1989 26-11-1985 28-07-1987 25-09-1989
EP 0049658 A	14-04-1982	FR 2491469 A FR 2503155 A AT 7910 T AU 542611 B AU 7594981 A DD 201783 A DE 3164201 D DK 434381 A,B, EG 15361 A ES 505999 D ES 8305723 A FI 813034 A,B, GR 75016 A HU 185147 B IE 51821 B IL 63940 A JP 1032239 B JP 1712706 C JP 57091974 A KR 8601875 B LT 2504 R LU 88262 A LU 88262 A MX 6654 E	09-04-1982 08-10-1982 15-06-1984 28-02-1985 08-04-1982 10-08-1983 19-07-1984 03-04-1987 16-07-1983 03-04-1987 16-07-1983 03-04-1982 12-07-1984 01-04-1987 30-06-1985 29-06-1989 27-11-11992 08-06-1982 24-10-1986 15-02-1994 03-02-1994 01-03-1995

Document be au rapport de				PCT/FR 01/01026			
EP 0049	revet cité recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication		
 EP 0309		29-03-1989	NO NZ OA PH PT SU US US US US US VS US FR	813339 A,B, 198535 A 6914 A 17516 A 73755 A,B 1153827 A 4508729 A 4568119 A 464008 A 4616030 A 4616031 A 4616030 A 236681 A 8106844 A	05-04-1982 28-09-1984 31-05-1983 13-09-1984 01-11-1981 30-04-1985 02-04-1985 21-01-1986 07-10-1986 07-10-1986 07-10-1986 29-09-1982		
			ATU ADE DK ESR HK IE JP JP JP JP NZ OA ZA	61567 T 2235688 A 3862006 D 515288 A 2034324 T 3001874 T 55196 A 60995 B 1110651 A 2009265 C 7025723 B 2524489 B 7206792 A 226222 A 8841 A 88530 A,B 8806933 A	15-03-1991 23-03-1989 18-04-1991 18-03-1989 01-04-1993 23-11-1992 03-04-1996 27-03-1994 27-04-1989 11-01-1996 08-08-1995 14-08-1996 08-08-1995 31-10-1988 30-05-1989		